# GAS-BARRIER RESIN COMPOSITION AND GAS-BARRIER FILM FORMED THEREFROM

Publication number: JP2003292713 Publication date:

2003-10-15

Inventor:

HORI MICHIKO; HASHIMOTO OSAMU; SAKATA

SUSUMU: FUJITA MASAO

Applicant:

**RENGO CO LTD** 

Classification: - international:

B32B27/16; B32B27/30; C08J3/24; C08J7/04;

C08K5/05; C08K5/56; C08L33/02; B32B27/16; B32B27/30; C08J3/24; C08J7/00; C08K5/00; C08L33/00; (IPC1-7): C08L33/02; B32B27/16;

B32B27/30; C08J3/24; C08J7/04; C08K5/05; C08K5/56

- european:

Application number: JP20020098564 20020401 Priority number(s): JP20020098564 20020401

Report a data error here

#### Abstract of JP2003292713

PROBLEM TO BE SOLVED: To prepare in high productivity a gas-barrier film retaining its gas-barrier property even under high humidity and scarcely getting discolored.

SOLUTION: A gas-barrier resin composition for the gas-barrier film is obtained by reaction of a polycarboxylic acid-based polymer with (1) an organometallic compound crosslinkable with the carboxy groups of the polymer and (2) a bivalent or higher-valent metal ions to form crosslink sites in the polymer by the reaction of the organometallic compound and the metal ions, respectively, wherein the weight ratio of the polymer to the organometallic compound is (99.9:0.1) to (50:50). COPYRIGHT: (C)2004,JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-292713 (P2003-292713A)

(43)公開日 平成15年10月15日(2003.10.15)

			•							
(51) Int.Cl.7		識別記号	·	FΙ				Ť	7]}*(参考)	
C08L 3	3/02			C 0	8 L	33/02			4F006	
B32B 2	7/16	101		В3:	2 B	27/16		101	4F070	
27	7/30					27/30		Α	4F100	
C08J 3	3/24	CER	*	CO.	8 J	3/24		CERZ	4 J 0 0 2	
5	7/04	CEZ				7/04		CEZP		
			審査謝求	未請求	請习	で項の数11	OL	(全 7 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号		特願2002-98564(P200	2-98564)	(71)	出願.	人 000115 レンゴ		<b>≙</b> ≱⊦		
(22)出顧日		平成14年4月1日(200	2 4 1)						丁目1番186号	
· ·		[ MALE T 7/1 I H (BOOK T. 1)			(72) 発明者 堀 美智子					
		•	-	(1.2)	,,,,			大開4丁目1	番186号 レン	
								中央研究所内		
	٠.			(72)	発明	者 「橋本・	修			
						大阪市	- 福島区	大開4丁目1	番186号 レン	
		•	٠					中央研究所内		
				(74)	代理	人 100074	206		•	
			•			弁理士	鎌田	文二 约	-2名)	
		•								
									最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 ガスバリア性樹脂組成物及びこれから成形されるガスパリア性フィルム

## (57)【要約】

【課題】 高湿度下でもガスバリア性を保持し、生産性 の優れた着色の生じにくいガスバリア性フィルムを提供 することを目的とする。

【解決手段】 ボリカルボン酸系ボリマーと、(1)カルボキシル基と架橋反応し得る有機金属化合物、及び(2)2価以上の金属イオンとを反応させることによって、上記ボリカルボン酸系ボリマーに、上記有機金属化合物との反応による架橋部位及び上記2価以上の金属イオンによる架橋部位を形成させ、上記のボリカルボン酸系ボリマーと有機金属化合物との重量比を99.9/0.1~50/50とする。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリカルボン酸系ポリマーと、(1)カ ルボキシル基と架橋反応し得る有機金属化合物、及び (2)2価以上の金属イオンとを反応させることによっ て、上記ポリカルボン酸系ポリマーに、上記有機金属化 合物による架橋部位及び上記2価以上の金属イオンによ る架橋部位を形成させ、上記のポリカルボン酸系ポリマ ーと有機金属化合物との重量比を99.9/0.1~5 0/50としたガスバリア性樹脂組成物。

【請求項2】 上記有機金属化合物が、有機チタン化合 10 物、有機ジルコニウム化合物、有機アルミニウム化合 物、有機ケイ素化合物から選ばれた少なくとも1種の化 合物である請求項1に記載のガスバリア性樹脂組成物。 【請求項3】 上記2価以上の金属イオンが、マグネシ ウムイオン、カルシウムイオン、バリウムイオンから選

ばれた少なくとも1種のイオンである請求項1又は2に

記載のガスバリア性樹脂組成物。

【請求項4】 上記ポリカルボン酸系ポリマーが、ポリ アクリル酸、ポリメタクリル酸、ポリアクリル酸又はポ リメタクリル酸の部分中和物から選ばれた少なくとも1 種である請求項1又は2に記載のガスバリア性樹脂組成

【請求項5】 請求項1乃至4のいずれかに記載のガス バリア性樹脂組成物から成形されるガスバリア性フィル

【請求項6】 請求項1乃至4のいずれかに記載のガス バリア性樹脂組成物を基材の少なくとも片面に塗工した ガスバリア性フィルム。

【請求項7】 上記基材が、ポリエステル系樹脂、ポリ アミド系樹脂、ポリオレフィン系樹脂から選ばれた少な 30 ガスバリア性は、必ずしも十分とはいい難い場合があ くとも1種である請求項6に記載のガスバリア性フィル

【請求項8】 上記基材が、セルロース材料からなる請 求項6に記載のガスバリア性フィルム。

【請求項9】 請求項5乃至8のいずれかに記載のガス バリア性フィルムを積層したガスバリア性積層体。

【請求項10】 ポリカルボン酸系ポリマーにカルボキ シル基と架橋反応し得る有機金属化合物を反応させ、次 いで、2価以上の金属イオンのアルカリ性水溶液を反応 させるガスバリア性樹脂組成物の製造方法。

【請求項11】 ポリカルボン酸系ポリマーにカルボキ シル基と架橋反応し得る有機金属化合物を反応させると 共に、膜状に成形し、次いで、2価以上の金属イオンの アルカリ性水溶液を反応させるガスバリア性フィルムの 製造方法。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】との発明は、ガスバリア性の 樹脂組成物及びこれを用いたガスバリア性フィルムに関 する。

[0002]

【従来の技術】食品や薬品の包装分野において、内容物 の品質劣化を防ぐ目的で、酸素ガスパリア性等のガスバ リア性に優れている包装材料が使用されている。このよ うなガスバリア性フィルムとしては、ポリ塩化ビニリデ ンを積層したフィルム、ポリビニルアルコール系樹脂を 用いたフィルム等が知られている。特に、上記ポリ塩化 ビニリデンを積層したフィルムは、食品包装用として幅 広く使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記ポ リ塩化ビニリデンを積層したフィルムは、近年のダイオー キシンをはじめとする環境問題から、使用が控えられる 傾向にある。

【0004】また、上記ポリビニルアルコール系樹脂を 用いたフィルムは、ポリビニルアルコール系樹脂が水酸 基を含有するため、高湿度下でのガスバリア性が低下す る問題点を有する。これに対し、例えば特開平10-2 37180号公報には、ポリアルコール系樹脂とポリア 20 クリル酸又はポリメタクリル酸の部分中和物とをエステ ル架橋及びイオン架橋した樹脂をコートしたフィルムが 開示されている。とのフィルムは、髙湿度下でのガスバ リア性が向上するものの、エステル化反応を行うために 高温・長時間の反応が必要となり、また、生産性が問題 となる。さらに、得られるコート層が着色するという問 題点を有する。

【0005】また、特開2001-310425号公報 には、ポリアクリル酸と架橋剤成分とからなるガスバリ ア性フィルムが開示されているが、得られるフィルムの

【0006】そとで、との発明は、高湿度下でもガスバ リア性を保持し、生産性の優れた着色の生じにくいガス バリア性フィルムを提供することを目的とする。

[0007]

40

【課題を解決するための手段】この発明は、ポリカルボ ン酸系ポリマーと、(1)カルボキシル基と架橋反応し 得る有機金属化合物、及び(2)2価以上の金属イオン とを反応させることによって、上記ポリカルボン酸系ポ リマーに、上記有機金属化合物による架橋部位及び上記 2価以上の金属イオンによる架橋部位を形成させ、上記 のポリカルボン酸系ポリマーと有機金属化合物との重量 比を99.9/0.1~50/50とすることにより、 上記の課題を解決したのである。

【0008】カルボキシル基と架橋反応し得る有機金属 化合物をポリカルボン酸系ポリマーと反応させて架橋部 位を形成するので、得られる樹脂組成物の耐熱水性を向 上させることができる。また、2価以上の金属イオンに よってポリカルボン酸系ポリマーに架橋部位を設けるの 50 で、得られる樹脂組成物の耐熱水性をより向上させるこ

とができると共に、高湿度下でのガスバリア性を向上さ せることができる。

【0009】さらに、カルボキシル基と架橋反応し得る 有機金属化合物の使用量を所定範囲とするので、最終的 に得られる樹脂組成物の外観を損なうことなく高湿度下 でのガスパリア性を高めることができる。さらにまた、 カルボキシル基と架橋反応し得る有機金属化合物を用い ることで反応条件をエステル化反応に比べて温和な条件 で行うことができ、生産性を向上させることができる。 また、カルボキシル基と架橋反応し得る有機金属化合物 と2価以上の金属イオンによって架橋させるので、生産 性の向上と共に、耐熱水性とガスバリア性をさらに向上 させることができる。

#### [0010]

【発明の実施の形態】以下において、との発明について 詳細に説明する。この発明にかかるガスバリア性樹脂組 成物は、ポリカルボン酸系ポリマーと、(1)カルボキ シル基と架橋反応し得る有機金属化合物(以下、「特定 有機金属化合物」と称する。)、及び(2)2価以上の 金属イオンとを反応させることによって、上記ポリカル ボン酸系ポリマーに、上記特定有機金属化合物による架 橋部位及び上記2価以上の金属イオンによる架橋部位を 形成させた組成物である。

【0011】上記ポリカルボン酸系ポリマーとしては、 ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、ポリマレイン酸、 ポリイタコン酸、アクリル酸-メタクリル酸コポリマー 等のカルボキシル基を有するモノマーの単独重合体又は 共重合体をいう。また、上記のポリアクリル酸、ポリメ タクリル酸、アクリル酸-メタクリル酸コポリマー等の 合体の部分中和物等があげられる。この中でも、ポリア クリル酸、ポリメタクリル酸及びそれらの部分中和物が 好適である。

【0012】上記のカルボキシル基を有するモノマーの 単独重合体又は共重合体を部分中和するためのアルカリ 性物質としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 水酸化リチウム等の水酸化金属塩、アンモニア等があげ られる。上記の部分中和物は、ポリカルボン酸系ポリマ 一水溶液へ上記水酸化金属塩を添加し、反応させること により得られる。

【0013】上記部分中和物の中和度は、特に限定され ないが、カルボキシル基に対するモル比で2~30%が 好ましく、5~20%がより好ましい。2%より少ない と、上記特定有機金属化合物との反応性が低下し、生産 性が低下する傾向がある。一方、30%より多いと、上 記特定有機金属化合物との反応点自体が少なくなり、最 終的な樹脂組成物のガスバリア性が低下する傾向があ る。

【0014】上記ポリカルボン酸系ポリマーの重量平均

00が好ましく、20,000~400,000がより 好ましい。2000より小さいと、最終的に得られる樹 脂組成物のガスバリア性が悪くなる傾向がある。一方、 500,000より大きいと、水溶液とした場合の粘度 が高くなりすぎるため好ましくない。

【0015】上記の特定有機金属化合物とは、上記カル ボン酸系ポリマーに架橋部位を形成させることのできる 有機金属化合物をいう。とのような特定有機金属化合物 としては、下記一般式(1)で表されるような金属アル コキシド、金属キレート、及びこれらの部分加水分解物 等であれば、特に限定されない。

 $[0016]R_{M}^{1}M(OR_{M}^{2})$ 上記式(1)中において、Mはチタン、ジルコニウム、 アルミニウム、ケイ素からなる群から選択される金属元 素である。また、mはO又は正の整数、nは1以上の整 数を表し、m+nは金属元素Mの原子価と一致する。さ らに、R1は水素原子、酸素原子、水酸基、アルキル 基、アリール基、不飽和脂肪族残基、アミノ基、アルキ ルアミノ基等を表し、mが2以上の場合、それぞれのR 1は、同一であってもよく、異なっていてもよい。さら にまた、R'は水素原子、アルキル基、アシル基、カル

ボキシアシル基、アリール基、不飽和脂肪族残基等を表

し、nが2以上の場合、それぞれのR<sup>2</sup>は、同一であっ

てもよく、異なっていてもよい。.

【0017】上記の特定有機金属化合物を用いることに より、炭酸シルコニウムアンモニウム等の無機金属錯体 等に比べて、より良好なガスバリア性樹脂組成物を得る ととができる。とれは、上記無機金属錯体は、水溶液中 ではたやすく分解するため、添加直後にポリカルボン酸 カルボキシル基を有するモノマーの単独重合体又は共重 30 系ポリマーのゲル化がおこり、得られるガスバリア性樹 脂組成物の成形が困難となる場合があるのに対し、上記 特定有機金属化合物は、水溶液中での安定性が上記無機 金属錯体より高いため、添加して架橋がおこり始めるま でに成形する余裕があるからである。

【0018】上記特定有機金属化合物の具体例として は、テトライソプロビルチタネート、テトラノルマルブ チルチタネート、プチルチタネートダイマー、テトラ (2-エチルヘキシル) チタネート、テトラメチルチタ ネート、チタンアセチルアセトネート、チタンテトラア セチルアセトネート、ポリチタンアセチルアセトネー ト、チタンエチルアセトアセテート、チタンオクタンジ オレート、チタンラクテート、チタントリエタノールア ミネート、ポリヒドロキシチタンステアレート等の有機 チタン化合物、ジルコニウムノルマルプロピレート、ジ ルコニウムノルマルブチレート、ジルコニウムテトラア セチルアセトネート、ジルコニウムモノアセチルアセト ネート、ジルコニウムビスアセチルアセトネート、ジル コニウムモノエチルアセトアセテート、ジルコニウムア セチルアセトネートビスエチルアセトアセトネート、ジ 分子量は、特に限定されないが、2000~500,0 50 ルコニウムアセテート、ジルコニウムトリブトキシステ

アレート等の有機ジルコニウム化合物、アルミニウムト リエトキシド、アルミニウムトリイソプロピレート、ア ルミニウムトリブチレート、アルミニウムアセチルアセ トネート、アルミニウム有機酸キレート等の有機アルミ ニウム化合物、テトライソプロピルシリケート、テトラ ノルマルブチルシリケート、ブチルシリケートダイマ ー、テトラ(2-エチルヘキシル)シリケート、テトラ メチルシリケート、ケイ素アセチルアセトネート、ケイ 素テトラアセチルアセトネート、ポリケイ素アセチルア セトネート、ケイ素エチルアセトアセテート、ケイ素オ 10 クタンジオレート、ケイ素ラクテート、ケイ素トリエタ ノールアミネート、ポリヒドロキシケイ素ステアレー ト、ケイ素ノルマルプロピレート、ケイ素モノアセチル アセトネート、ケイ素ビスアセチルアセトネート、ケイ 素モノエチルアセトアセテート、ケイ素ビスエチルアセ トネート、ケイ素アセテート、ケイ素トリプトキシステ アレート等の有機ケイ素化合物等があげられる。

【0019】上記のポリカルボン酸系ポリマーと特定有機金属化合物との重量比は、ポリカルボン酸系ポリマー/特定有機金属化合物=99.9/0.1~50/50がよく、99/1~80/20が好ましい。特定有機金属化合物が0.1重量%より少ないと、樹脂組成物の耐水性が低くなる。一方、50重量%より高いと、塗工液の粘度が高くなる傾向にあり、塗工できない場合がある。

【0020】上記の2価以上の金属イオンとは、上記ポリカルボン酸系ポリマーのカルボキシル基とイオン結合を形成し、2価以上の正イオンを有するものである。この金属イオンは、2価以上の正イオンを有するので、2つ以上のカルボキシル基とイオン結合を形成することができ、上記カルボン酸系ポリマーに架橋部位を形成させることができる。

【0021】上記2価以上の金属イオンとしては、マグネシウムイオン、カルシウムイオン、バリウムイオン、 理鉛イオン、銅イオン、コバルトイオン、ニッケルイオン、アルミニウムイオン、鉄イオン等があげられる。 この中でも、マグネシウムイオン、カルシウムイオン、バリウムイオンが好適に用いられる。これらは、少なくとも1種が使用され、1種のみの使用であっても、2種以上を併用してもよい。

【0022】上記2価の金属イオンは、アルカリ性水溶液の状態で使用されるのがよい。この状態で使用すると、金属イオンとカルボキシル基の対イオンとの交換反応が進み、イオン架橋部位が形成され、組成物が安定する。このアルカリ水溶液としては、金属塩の水酸化物等の水溶液があげられ、アルコール等を含むアルコール性水溶液を用いてもよい。具体的には、水酸化マグネシウム水溶液、水酸化カルシウム水溶液、水酸化バリウム水溶液等が好適に用いられる。

【0023】上記のガスバリア性樹脂組成物は、ポリカ 50 体等、任意の形状を採用することができる。

ルボン酸系ポリマーに上記特定有機金属化合物を反応させ、次いで、2価以上の金属イオンのアルカリ性水溶液を反応させることにより製造することができる。上記の特定有機金属化合物との反応における反応条件は、上記特定有機金属化合物の種類にもよるが、100~230℃で、1秒~60分間が好ましい。

【0024】また、上記の2価以上の金属イオンとの反応は、ポリカルボン酸系ポリマーと上記特定有機金属化合物との架橋反応物に上記の2価以上の金属イオンの水溶液を塗布したり、上記架橋物を上記の2価以上の金属イオンの水溶液に浸漬することによって行われる。このときの反応条件は、10~120℃で、1秒~60分間が好ましい。

【0025】上記のガスバリア性樹脂組成物の成形は、ポリカルボン酸系ポリマーに特定有機金属化合物を混合した段階までで行うのがよい。加熱してポリカルボン酸系ポリマーと特定有機金属化合物との架橋反応を行って架橋部位を形成させると、成形が困難となる場合が多いからである。

【0026】上記ポリカルボン酸系ポリマーと上記特定 有機金属化合物との混合液の調製は、各成分を水に溶解 させる方法、各成分の水溶液を混合する方法等が適用で きる。また、水以外にアルコール等の溶剤、水/アルコ ール等の混合溶媒を用いてもよい。

【0027】成形方法としては、上記混合液を、Tダイ等から押し出して加熱することにより、膜状に成形してフィルムとする方法、上記混合液をガラス板やプラスチックフィルム等へ流延して膜状に成形する方法、上記混合液を基材の少なくとも片面に塗工して加熱することにより、フィルムを基材に積層した積層体を製造する方法、上記混合液を基材の原料樹脂と共押出しながら加熱することにより、フィルムを基材に積層した積層体を製造する方法、上記のTダイ等から押し出し、加熱して得られたフィルムを基材に接合することにより、フィルムを基材に積層した積層体を製造する方法等があげられる。

【0028】得られたフィルム又は積層体の上記混合液 塗布層側に、2価以上の金属イオンの水溶液を塗布した り、上記フィルム又は積層体を上記の2価以上の金属イ 40 オンの水溶液に浸漬して反応させることにより、2価以上の金属イオンによる架橋部位を形成させ、ガスバリア 性を有するフィルム又は積層体が得られる。

【0029】上記基材としては、上記ガスバリア性樹脂組成物を積層することにより積層体全体にガスバリア性が付与されるものであれば特に限定されるものではなく、例えば、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリオレフィン系樹脂等の合成樹脂や、セロハン、紙等のセルロース材料等があげられる。また、上記基材の形状としては、フィルム状、シート状、各種容器等の成形体等 任意の形状を採用することができる

7

【0030】との発明においては、上記のポリカルボン酸系ポリマーと特定有機金属化合物とを含む溶液中に、水膨潤性のパーミキュライトやモンモリロナイト等の無機平板状粒子を添加することができる。これを成形することによって、最終的なガスパリア性組成物の性能をさらに高めることができる。

[0031]

【実施例】以下に実施例及び比較例をあげてとの発明を さらに具体的に説明する。まず、使用した物質、評価方 法、及びポリアクリル酸の部分中和物の調製法について 10 示す。

(ポリカルボン酸系ポリマー)

- ・ポリアクリル酸: 和光純菜工業(株)製、試薬一級、重量平均分子量約25万(架橋剤)
- ・チタンラクテート:チタンラクテート-イソプロビルアルコール溶液(松本製薬工業(株)製 TC-31 0)
- ・酢酸ジルコニウム:酢酸ジルコニウム水溶液(松本製薬工業(株)製 ZB-115)
- ・ポリビニルアルコール (和光純薬工業 (株) 製;ポリビニルアルコール 1000、完全ケン化型) (以下、「PVA」と略する。)
- ・デンプン:溶性デンブン(キシダ化学(株)製;試薬)
- ・炭酸ジルコニウムアンモニウム:炭酸ジルコニウムアンモニウム溶液(キシダ化学(株)製;試薬)

【0032】[酸素透過度]酸素透過試験器(Modern Contorol社製; OX-TRAN2/20)により、対象のフィルムの23℃、相対湿度80%の雰囲気下における酸素透過度を測定した。なお、酸素透過度は、フィルムの厚みやガスバリア性樹脂組成物層の厚み等によって変化するので、下記の式にしたがって、ガスバリア性樹脂組成物層1μmあたりの酸素透過度を算出した。

 $1/P_{total} = 1/P_{sample} + 1/P_{base}$ 

上記式において、Ptotalは測定結果を、Ptotalはガスパリア性樹脂組成物層の酸素透過度を、Ptotalは基材フィルムの酸素透過度を示す。

【0033】 [耐熱水性] 80℃の温水中に、対象のフィルムを30分間浸漬し、ガスバリア性樹脂組成物層の重量減少を測定した。その結果を、下記の基準で評価した

○:重量の残存率が100%

△: 重量の残存率が50%以上100%未満

×: 重量の残存率が50%未満

【0034】[外観]対象のフィルムの外観を下記の基準で評価した。

8

○: 基材フィルムのみと比較して差なし

×: 着色する

××:ガスバリア性樹脂組成物層が剥離・膨潤する

[0035] [ポリアクリル酸の部分中和物の調製]ポリアクリル酸をイオン交換水に固形分5重量%となるように溶解した。ポリアクリル酸のカルボキシル基に対して、10モル%の水酸化ナトリウムを添加し、中和度10%のポリアクリル酸部分中和物(以下、「PAA-Na」と略する。)を調製した。

【0036】(実施例1~7)上記のPAA-Naの固形分に対して表1に示す配合比となるようにPAA-Na水溶液に表1に記載の架橋剤を混合した。これらの混合水溶液を延伸ポリエステルフィルム(東洋紡績(株)製:E5100、厚さ:12μm)のコロナ処理面に乾燥後の塗膜厚みが1μmとなるように、メイヤーバーで塗工した。80℃で2分間乾燥後、表1に記載の熱処理温度で5分間、熱風乾燥機中で熱処理を行った。次いで、表1に示す金属イオン水酸化物(和光純薬工業(株)製;試薬)の0.2重量%水溶液に30分間浸漬処理を行い、イオン架橋を行った。その後、水洗して100℃で2分間乾燥を行い、積層体フィルムを得た。得られた積層体フィルムを用いて、上記の方法にしたがって、酸

【0037】(比較例1~5)上記のPAA-Naの固形分に対して表1に示す配合比となるようにPAA-Na水溶液に表1に記載の架橋剤を混合した。これらの混合水溶液を用いて実施例1と同様にして、熱処理、イオン架橋及び乾燥を行って積層体フィルムを得た。得られた積層体フィルムを用いて、上記の方法にしたがって、酸素透過度、耐熱水性、及び外観について評価した。

素透過度、耐熱水性、及び外観について評価した。

【0038】(比較例6)イオン架橋及びその後の操作をしなかった以外は、実施例1と同様にして積層体フィルムを得た。得られた積層体フィルムを用いて、上記の方法にしたがって、酸素透過度、耐熱水性、及び外観について評価した。

【0039】(比較例7)第1段目の架橋剤を添加せず、熱処理を行わなかった以外は、実施例1と同様にして積層体フィルムを得た。得られた積層体フィルムを用いて、上記の方法にしたがって、酸素透過度、耐熱水性、及び外観について評価した。

[0040]

【表1】

		第1段目の架橋					第2段目 の架橋		物性		
		ポリカルオン酸系			配合比*1	熱処理	金属イオン	新来语	砂熱		
		まりマー	中和度	架橋剤	ELG.L.	温度	水酸化物	過度*2	水性	外観	
			(モル%)		(重量比)	£					
	1	PAA-Na	10	チタンラクテート	98/2	180	Ca(OH)2	1.7	0	0	
	2	PAA-Na	10	チタンラクテート	98/2	180	Mg(OH)	1.7	0	0	
	3	PAA-Na	10	チタンラクテート	98/2	180	Ba(OH),	1.7	0	0	
类	4	PAA-Na	10	チタンラクテート	80/20	180	Ca(OH) <sub>2</sub>	2.0	0	0	
実施例	5	PAA-Na	10	チタンラクテート	70/30	180	Ca(OH) <sub>2</sub>	2.1	0	0	
	6	PAA-Na	10	チタンラクテート	60/40	180	Ce(OH) <sub>2</sub>	3.7	0	0	
	7	PAA-Na	10	酢酸シルコ ニウム	98/2	180	Ca(OH) <sub>2</sub>	2.4	0	0	
比較例	1	PAA-Na	10	PVA	70/30	180	Ca(OH) <sub>2</sub>	6.0	Δ	×	
	2	PAA-Na	10	テンプン	70/30	180	Ca(OH) <sub>2</sub>	11.4	-Δ	0	
	3	PAA-Na	10	テンプン	95/5	180		30.5	Δ	0	
	4	PAA-Na	10	チタンラクテート	40/60	180	°		-	_	
	5	PAA-Na	10	炭酸ジルコニ ウムアンモニウム	98/2	180	7	_	_	_	
	6	PAA-Na	10	チタンラクテート	98/2	180	なし	>200	0	0	
	7	PAA-Na	10	なし	100/0	なし	Ca(OH) <sub>2</sub>	測定 不可	×	××	

- \*1:配合比は、ポリカルボン酸系ポリマー/架橋剤の重量比を示す。
- \*2:酸素透過度は、ガスパリア性樹脂組成物層の厚みの酸素透過度を示し、
- その単位は、「cc·1μm/m²·1day·atm」である。
- \*3: 塗工液調製時にゲル化して塗工不可

#### [0041]

【発明の効果】との発明にかかるガスバリア性樹脂組成 物及びこれから得られるフィルム又は積層体は、特定有 機金属化合物によってポリカルボン酸系ポリマーに架橋 部位を設けるので、得られる架橋されたポリカルボン酸 系ポリマーの耐熱水性を向上させることができる。

9

【0042】また、2価以上の金属イオンによってポリ カルボン酸系ポリマーに架橋部位を設けるので、耐熱水 30 た、特定有機金属化合物と2価以上の金属イオンによっ 性をより向上させることができると共に、高湿度下での ガスバリア性を向上させることができる。

\*【0043】さらに、特定有機金属化合物の使用量を所 定範囲とするので、最終的に得られる樹脂組成物の外観 を損なうことなく高湿度下でのガスバリア性を高めるこ とができる。

【0044】さらにまた、特定有機金属化合物を用いる ととで反応条件をエステル化反応に比べて温和な条件で 行うことができ、生産性を向上させることができる。ま て架橋させるので、生産性の向上と共に、耐熱水性とガ スパリア性をさらに向上させることができる。

#### フロントページの続き

(51) Int.Cl. 1

識別記号

ĖΙ

テーマコード(参考)

C 0 8 K 5/05

5/56

C08K 5/05

5/56

(72)発明者 坂田 進

大阪市福島区大開4丁目1番186号 レン ゴー株式会社中央研究所内

(72)発明者 藤田 真夫

大阪市福島区大開4丁目1番186号 レン

ゴー株式会社中央研究所内

Fターム(参考) 4F006 AA02 AA12 AA35 AA38 AB24 AB67 AB73 BA05 CA07 DA04 EA01 EA05

> 4F070 AA29 AB01 AB14 AC36 AC52 AC67 GA01 GA03 GA06 GB02 GC02 GC09

4F100 AA02A AA02C AH06A AH06C
AH08A AH08C AJ04B AK03B
AK25A AK25C AK41 AK41B
AK46B AK62B AK66B AT00A
AT00B AT00C BA01 BA02
BA03 BA06 BA10A BA10C
BA15 CA02A CA02C EH46
EH46A EH46C EJ55 GB15
GB23 JB07 JD02A JD02C
JD03 JJ03 JL02 JN28 YY00A
YY00C

4J002 BG011 DE067 EC076 EG016 EX036 EZ006 FD146 FD147